特許出願公告 昭37—7238

昭 37.7.5

題出 昭 34.6.15 特願 昭 34—19251

者

博 H

大阪市阿倍野区万代西1の33

塩野義製薬 株 式 会 社

大阪市東区道修町3の13

代理人 弁理士 糟 谷 (全2頁)

### 新規第3級アミノキノリンの製造法

安 外2名

# 発明の詳細なる説明

本発明はキノリンの2位又は4位にN-アルキル-N-フエニルアミノ基を導入する方法に関し、その目的とする 所は従来知られている方法でこのアミノ化反応を行うとす れば数工程を経なければならないが、これを一工程で一挙 に行わんとするにある。

従来、キノリンのジ置換アミノ誘導体を製するには、キ ノリンをNーオキシド体とした後2位の場合は、2位オキ シ置換体を経て2位ハロゲン置換体に変じ、次いでNーオ キシドを還元した後ハロゲンをジ置換アミノ基と置換する ことにより又4位の場合には4位ニトロ置換体を経て4位 ハロゲン置換体に変じ、次いでNーオキシドを還元した後 ハロゲンをジ置換アミノ基と置換することにより製すると

言つた迂遠な方法が採用されていたのであつてキノリン若 しくはキノリンーN―オキシドに直接ジ置換アミノ基を導 入する方法は全く知られていなかつた。

然るに本発明者は先に一連のキノリン系化合物合成研究 の途次、キノリン—N—オキシドをアリールスルホン酸ハ ロゲニドの存在下に N--ジアルキルホルムアミドと加熱す ることにより、キノリンの2位又は4位にジアルキルアミ ノ基が導入せられ、且同時にN位酸素原子が脱離すること を知つたが(特公昭 36-17464 号)、更に本反応に使用する ホルムアミドとしてN-アルキル-N-フエニルホルムア ミド、例えばメチルホルムアニリドの如きものを使用して も本反応が円滑に進行することを見出した。

本発明方法を式示すれば次の通りである。

(式中、Rはアルキル基、R'はフエニル基、Aはアリールスルホン酸ハロゲニドを表わす。)

# 実施例

新らたに蒸留精製したキノリン―1―オキシド 960mg を N-メチルホルムアニリド20gに溶解し、P-トルエンス ルホン酸クロリド1.37gを加えた 後弗化 硼素 エチルエー テル700mg を加え、先ず130~135℃に1時間、更に140~ 145℃に 0.5 時間加熱する。 この間、 盛に一酸化炭素を放 出して反応が進行する。反応後過剰のNーメチルホルムア ニリドを減圧下に留去し、 残留する 油状物に 10% アンモ ニヤ水及びクロロホルムを加えて振盪する。クロロホルム 層を分離し、更に8%苛性カリ水溶液で洗滌後、炭酸カリ にして乾燥する。クロロホルムを留去後、残渣を5%塩酸 に溶解しこれをエーテルにて洗滌し、塩酸層を炭酸カリに アルカリ性に変じた後、エーテルで抽出する。抽出エキス を注意して、アルミナ・カラムに 通ず れば、 最初 に石油 エーテルベンゼンにより流出する部分より、2-(N-メチ・ ルアニリノ) キノリン 480mg を無色液体 として 得る沸点 135~140℃/0.1mmHg。本品のピクラートは酢酸エチルよ

元素分析 C<sub>16</sub>H<sub>14</sub>N<sub>2</sub> • C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>O<sub>7</sub>N<sub>3</sub>

計算值 C 57.02 H 3.70 N 15.11 H 3.99 実測値 C 56.77 N 14.98

り再結晶すれば融点 167~168℃ の黄色骸子晶となる。

(本品は別途に合成 した2-(N-メチルアニリノ)-キ

本発明方法の原料物質はキノリンーNーオキシドであり 他方ジ置換ホルムアミドとしては、NーアルキルーNーフ エニルホルムアミド、例えばメチルホルムアニリド、エチ ルホルムアニリドなどが例示され得る。

縮合剤としてのアリルスルホン酸ハロゲニドは本発明方 法実施上不可欠のものであつて、ベンゼンスルホン酸グロ リド又はPートルエンスルホン酸クロリドの使用が一般的 である。

又触媒として弗化硼素を添加すれば、反応を一層円滑に 進行せしめ得る。

本発明方法に於てはN一ジ置換ホルムアミドが反応溶媒 を兼ねるので、特に溶媒を添加するには及ばない。尚水の 存在は本反応の収率を低下せしめるので、成可く無水状態 で反応を行わせることが望ましい。反応成績体はクロマト グラフィーによつて容易に分離し得る。

斯くして得た、新規な第3級アミノキノリン誘導体は医 薬品並に 工業化 学薬品 合成中 間体として有用な物質で あつて、本発明方法はこれ等の物質を、従前の如き迂遠な 方法に依らず、直接的且容易に然も良好な収率を以つて得 る方法を供する点に工業的意義を有するものである。

ノリンのピクラートと混融するも融点の降下を見ない。) 次いで、ペンゼンにより流出する部分より、4-(N-メ チルアニリノ)-キノリン310mgを 微黄色液体 として得 る。沸点 150~160℃/0.1mmHg。 本品のピクラートはア ルコールより再結晶すれば 融点 177~179℃ の 黄色針状晶 となる。

元素分析 C<sub>16</sub>H<sub>14</sub>N<sub>2</sub>・C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>O<sub>7</sub>N<sub>3</sub> 計算値 C 57.02 H 3.70 N 15.11 実測値 C 51.17 H 3.92 N 14.94 (本品は別途に合成した 4 - (N-メチルアニリノ)ーキ ノリンと混融するも融点の除下を見ない。)

# 特許請求の範囲

アリルスルホン酸ハロゲニドの存在下にキノリン一NーオキシドとN一アルキル一N一フエニルホルムアミドを反応させて、N位酸素の脱離と同時にキノリン核の2位又は4位にN一アルキル一Nーフエニルアミノ基を導入することを特徴とする新規第3級アミノキノリンの製造法。

#### 福 栩

1 触媒として弗化硼素を添加する特許諸求の範囲記載の 方法。